

(12)特許協力条約に基づいて公開された国際出願

(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



- 1 (10.00 E 17) (10.00 E 10.00 E 10.0

(43) 国際公開日 2003 年11 月6 日 (06.11.2003)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 03/091430 A1

(51) 国際特許分類7:

9/04, 1/15, 1/19, 1/21, 5/00

C12N 15/09,

(21) 国際出願番号:

PCT/JP03/05375

(22) 国際出願日:

2003 年4 月25 日 (25.04.2003)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ:

特願2002-125353 2002 年4 月26 日 (26.04.2002) J

(71) 出願人 および

(72) 発明者: 早出 広司 (SODE,Koji) [JP/JP]; 〒152-0013 東京都 目黒区 南 1 – 1 3 – 1 6 Tokyo (JP).

(74) 代理人: 小林 孝次 (KOBAYASHI,Takashi); 〒171-0022 東京都 豊島区 南池袋 2-4 7-6 パレス南池袋 7 0 1号 Tokyo (JP).

(81) 指定国 (国内): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NI, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.

(84) 指定国 (広域): ARIPO 特許 (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, FM), ヨーロッパ特許 (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI 特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類:

— 国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。



(54) Title: GLUCOSE DEHYDROGENASE β -SUBUNIT AND DNA ENCODING THE SAME

(54) 発明の名称: グルコース脱水素酵素 β サブユニット及びそれをコードする DNA

(57) Abstract: A DNA fragment encoding the β -subunit is obtained by inverse PCR with the use of a primer designed based on the base sequence of the N-terminal signal sequence region of the β -subunit of GDH originating in *Burkholderia cepacia* KS1 strain.

(57) 要約: ブルクホルデリア・セパシアKS1株由来GDHの β サブユニットのN末端シグナル配列領域の塩基配列からデザインしたプライマーを用いたインパースPCRにより、 β サブユニットをコードするDNA断片を得る。

明細書

グルコース脱水素酵素βサブユニット及びそれをコードするDNA

技術分野

本発明は、グルコース脱水素酵素のβサブユニットを構成するチトクロームC、 それをコードするDNA、及びそれらの利用に関する。グルコース脱水素酵素は、 酵素電極を用いたグルコースセンサ等に有用である。

背景技術

特定の基質に対して特異的に反応する酵素を用いたバイオセンサの開発は、産業の分野を問わず盛んに行われている。その中でも特にパイオセンサの1つであるグルコースセンサは、主に医療分野で測定方法やその方法を利用した装置の開発が盛んに行われている。例えばグルコースセンサは、1962年にClarkとLyonsによってグルコースオキシダーゼと酸素電極を組み合わせたバイオセンサーの報告(L.c.Clark, J. and Lyonas, C. "Electrode systems for continuous monitoring in cardiovascular surgery." Ann, n. y. Acad. Sci. 105:20-45)が最初にされて以来、約40年ほどの歴史を有している。

このように、グルコースセンサに、酵素としてグルコースオキシダーゼが採用されてからの歴史は長い。なぜならグルコースオキシダーゼは、グルコースに対する基質特異性が高く、熱安定性に優れており、更に酵素の量産化が可能であり、生産コストが他の酵素と比べて安価である、からである。基質特異性が高いということは、酵素がグルコース以外の糖とは反応しないため、測定値に誤差を生じることなく、正確な測定が行なえるという利点に通じる。また、熱安定性に優れているということは、酵素が熱により変性し酵素活性が失活するという問題を防止することができ、長期間正確な測定が行えるという利点に通じる。

しかし、グルコースオキシダーゼは、上記の様なメリットを有している反面、 例えば溶存酸素の影響を受け、測定結果に影響があるという問題も有している。

一方、グルコースオキシダーゼ以外には、グルコース脱水素酵素(以下、「グルコースデヒドロゲナーゼ」又は「GDH」ともいう)を利用したグルコースセン

サの開発も行われてきた。そして、酵素も、微生物から発見されている。例えば、バチルス(Bacillus)属由来のグルコースデヒドロゲナーゼ(EC1.1.1.47)及びクリプトコッカス(Cryptococcus)属由来グルコースデヒドロゲナーゼ(EC1.1.1.119)が知られている。

前者のグルコースデヒドロゲナーゼ(EC1.1.1.47)は、 β - D

これらグルコースデヒドロゲナーゼは、測定サンプルの溶存酸素の影響を受けないという利点を有する。このことは、酸素分圧が低い環境下で測定を行ったり、酸素量が多く要求される高濃度サンプルを測定する場合であっても、測定結果に誤差を及ぼさずに正確に測定することができるという利点に通じる。

しかし、従来に見られるグルコースデヒドロゲナーゼは、溶存酸素の影響を受けない一方、熱安定性が悪く、基質特異性がグルコースオキシダーゼよりも劣るという問題点を有しており、センサに採用される酵素として、グルコースオキシダーゼやグルコースデヒドロゲナーゼの両欠点を補う酵素の提供が望まれていた。

尚、本発明者は Sode, K., Tsugawa, W., Yamazaki, T., Watanabe, M., Ogasawara, N., and Tanaka, M., (1996) Enzyme Microb. Technol. 19, 82-85. や、Yamazaki, T., Tsugawa, W., and Sode, K., (1999) Appli Biochemi and Biotec. 77-79/0325や、Yamazaki, T., Tsugawa, W., and Sode, K., (1999) Biotec Lett. 21, 199-202において、温泉近くの土壌より採取した試料を用い、GDHについての研究結果を報告している。この試料中の微生物が産出するGDHは補酵素結合型であり、すでに至適反応温度、熱安定性、基質特異性などの酵素学的性質が明らかとなっている(前記文献)。本酵素は高い耐熱性を持つ触媒サブユニット(α サブユニット)、電子伝達サブユニット(β サブユニット)、機能不明の γ サブユニットから構成されているへテロオリゴマー酵素であり、活性のピークを45 ℃と75 ℃に持つ。また、 γ 、 α サブユニット遺伝子はクローニングされており、上記微生物がブルクホルデリア・セパシア(Burkholderia cepacia)に属すること、及び β サブユニットのN



末端アミノ酸配列も明らかにされている(猪瀬 健、東京農工大学修士論文 (20 01年))。しかし、βサブユニット遺伝子の構造は未だ報告されていない。

発明の開示

WO 03/091430

本発明は、ブルクホルデリア属微生物のGDHβサブユニットをコードするDNA、及びその利用法を提供することを課題とする。

本発明者は、ブルクホルデリア・セパシア KS1株のGDHに関する研究をさらに 進め、GDHβサブユニットをコードするDNAを単離することに成功し、本発明 を完成するに至った。

すなわち、本発明は以下のとおりである。

- (1)以下の(A) または(B) に示すタンパク質。
- (A) 配列番号16のアミノ酸番号23~425からなるアミノ酸配列を少な くとも有するタンパク質。
- (B) 配列番号 160 アミノ酸番号 $23 \sim 425$ からなるアミノ酸配列において、 $1 \sim 20$ 個のアミノ酸残基が置換、欠失、挿入、又は付加されたアミノ酸配列を有し、グルコース脱水素酵素 β サブユニットとして機能し得るタンパク質。
 - (2)以下の(A)又は(B)のタンパク質をコードするDNA。
- (A) 配列番号 16 のアミノ酸番号 $23 \sim 425$ からなるアミノ酸配列を少なくとも有するタンパク質。
- (B) 配列番号16のアミノ酸番号23~425からなるアミノ酸配列において、1~20個のアミノ酸残基が置換、欠失、挿入、又は付加されたアミノ酸配列を有し、グルコース脱水素酵素βサブユニットとして機能し得るタンパク質。
 - (3)以下の (a) 又は (b) に示すDNAである(2)に記載のDNA。
- (a) 配列番号15の塩基番号187~1398からなる塩基配列を含むDNA。
- (b) 配列番号15の塩基番号187~1398からなる塩基配列とストリンジェントな条件下でハイブリダイズし得るDNA。
- (4) さらに配列番号15の塩基番号121~187からなる塩基配列を含む

(3) に記載のDNA。

- (5)(2)~(4)のいずれかに記載のDNAを含有する組換えベクター。
- (6) (2)~(4)のいずれかに記載のDNA又は(5)の組換えベクターで形質転換 された形質転換体。
- (7)(6)に記載の形質転換体を培養して、前記DNAの発現産物としてグルコース脱水素酵素βサブユニットを産生させ、これを採取するグルコース脱水素酵素βサブユニットの製造方法。
- (8) さらにブルクホルデリア・セパシアのグルコース脱水素酵素 α サブユニット及び γ サブユニットをコードする塩基配列を含む(3)又は(4)に記載のDNA。
- (9) (8) に記載のDNAを含有する組換えベクター。
- (10)(8)に記載のDNA又は(9)に記載の組換えベクターで形質転換された形質転換体。
- (11)(10)に記載の形質転換体を培養して、前記DNAの発現産物としてグルコース脱水素酵素複合体を産生させ、これを採取するグルコース脱水素酵素複合体の製造方法。

発明を実施するための最良の形態

以下、本発明を詳細に説明する。

本発明者らは、ブルクホルデリア・セパシアKS1株のGDH β サブユニットをコードするDNAを検索し、単離した。同菌株は、2000年9月25日に、独立行政法人産業技術総合研究所特許生物寄託センター(〒305-8566 日本国茨城県つくば市東1丁目1番地1 中央第6)に受託番号第FERM BP-7306として寄託されている。本明細書において、GDH β サブユニットをコードするDNAを、本発明のDNA、「 β サブユニット構造遺伝子」又は単に「 β サブユニット遺伝子」ということがある。

本発明者らは、ブルクホルデリア・セパシア KS1株が産生するGDHは、 α サブユニット、 β サブユニット、及び γ サブユニットを含む多量体タンパク質であることを確認している。本発明のタンパク質は、これらのサブユニットのうち、 β サブユニットである。GDHの分光光度解析により、酸化型GDHの吸収波長はグルコ

ノバクターSp.、アセトバクターsp.のデヒドロゲナーゼチトクローム複合体でできているアルコールデヒドロゲナーゼおよびアルデヒドデヒドロゲナーゼの吸収波長と類似しており、熱処理によりこの吸収は失われる。このことと、下記に示す β サブユニットの有無によるGDHの至適反応温度の相違から、 β サブユニットはチトクロームCからなっていることが示唆された。

以下に、上記GDHの理化学的性質を示す。

①作用:

グルコースの脱水素反応を触媒する。

- ②還元条件下でのSDS-ポリアクリルアミドゲル電気泳動において、分子量約60kDaと分子量約43kDaを示すサブユニットからなる。
- ③TSK gel G3000SW (東ソー (株) 製) を用いたゲル濾過クロマトグラフィーにおいて、分子量約380kDaを示す。

④至適反応温度:

45℃付近 (Tris-HCl緩衝液、pH8.0)。

また、αサブユニット単独では、以下の理化学的性質を示す。

- ① グルコース脱水素酵素活性を有する。
- ②'還元条件下でのSDS-ポリアクリルアミドゲル電気泳動において、分子量約60kDaを示す。

③'至適反応温度:

75℃付近 (Tris-HC1緩衝液、pH8.0)。

βサブユニットは、ブルクホルデリア・セパシアKS1株の培養物から、GDH活性を指標としてGDH複合体を精製することにより、他のサブユニットとともに取得することができる。GDH活性は、公知のGDHの活性測定と同様の方法で測定することができる。具体的には、例えば次のようにして測定することができる。594μMの1-メトキシフェナジンメトサルフェート(mPMS)および5.94μMの2,6-ジクロロフェノールインドフェノール(DCIP)を含む10mMリン酸カリウム緩衝液(pH7.0)に、酵素試料および基質としてグルコースを基質として加え、37℃でインキュベートする。分光光度計を用いてDCIPの600nmにおける吸光度変化を追跡し、当該

吸光度の減少速度を酵素反応速度とする。

また、本発明により β サブユニットをコードする遺伝子の塩基配列(配列番号 15)が明らかにされたので、この塩基配列を有するDNA又は同DNAがコードするアミノ酸配列と同じアミノ酸配列をコードするDNAを適当な宿主で発現させることによっても β サブユニットを製造することができる。配列番号 15のオープンリーディングフレーム (ORF) がコードし得るアミノ酸配列を、配列番号 16に、示す。タンパク質から決定した β サブユニットのN末端アミノ酸配列は、配列番号 16のアミノ酸番号 23~38と一致していた。したがって、アミノ酸番号 1~22はシグナルペプチドであると推定される。尚、配列番号 15及び 16において、第1番目のアミノ酸残基はValと記載されているが、Metである可能性が高く、また、翻訳後に脱落している可能性がある。

上記アミノ酸配列についてBLASTによるホモロジー検索を行ったところ、ラルストニア・ソアナセアルム(Ralstonia solanacearum)由来のオキシドレダクターゼ脱水素酵素のシトクロム c サブユニットと65%、グルコノバクター・オキシダンス(Gluconobacter oxydans)由来のソルビトール脱水素酵素のシトクロム c サブユニットと48%、エルビニア・シプリペディイ(Eriwinia cypripedii)由来のグルコン酸脱水素酵素のシトクローム c サブユニットと44%、パントエア・シトレア(Pantoea citrea)由来2ーケトーグルコン酸脱水素酵素のシトクローム c サブユニットと塩基配列レベルで55.7%、アミノ酸レベルで46.4%と、全体にわたって高い相同性を示していた。またこれらのシトクローム c のアミノ酸配列中には、ヘム結合モチーフ(配列番号18)配列が保存されていた。これらのことから、本発明のβサブユニットがチトクローム C であることが示された。

本発明の β サブユニットは、GDHの β サブユニットとして機能し得る限り、配列番号 16のアミノ酸番号 $23\sim425$ からなるアミノ酸配列において、 $1\sim20$ の個、好ましくは $1\sim10$ 個、より好ましくは $1\sim5$ 個のアミノ酸残基が置換、欠失、挿入、又は付加されたアミノ酸配列を有するタンパク質であってもよい。尚、GDHの β サブユニットとして機能するとは、GDHの酵素活性を損なわずにチトクロームCとして機能することをいう。

WO 03/091430

PCT/JP03/05375

本発明のDNAは、上記βサブユニットをコードするDNAであり、例えばブルクホルデリア・セパシアKS1株から取得することができる。本発明のDNAは、本発明を完成する過程においては、ブルクホルデリア・セパシアKS1株の染色体DNAから単離された。本発明のDNAは、例えば、配列番号13及び14に示す塩基配列を有するプライマーを用い、ブルクホルデリア・セパシアKS1株の染色体DNAを鋳型とするPCRによって、取得することができる。また、本発明によりその塩基配列及び同塩基配列によってコードされるアミノ酸配列が明らかとなったので、これらの配列に基づいて化学合成することによっても取得することができる。また、前記配列に基づいて作製したオリゴヌクレオチドをプローブとするハイブリダイゼーションによって、ブルクホルデリア・セパシアKS1株の染色体DNAから取得することもできる。また、ブルクホルデリア・セパシアの他の菌株からも、同様にしてバリアントを取得することができる。

本発明のDNAは、配列番号16のアミノ酸番号23~425からなるアミノ酸配列を有するタンパク質をコードするものの他、このアミノ酸配列において、 $1\sim20$ 個、好ましくは $1\sim10$ 個、より好ましくは $1\sim5$ 個のアミノ酸残基が置換、欠失、挿入、又は付加されたアミノ酸配列を有し、かつ、 $GDH\beta$ サユニットとして機能するタンパク質をコードするものであってもよい。

本発明のDNAとしては、具体的には、配列番号15の塩基番号187~1398からなる塩基配列を含むDNAが挙げられる。また本発明のDNAは、配列番号15又はこの配列から調製され得るプローブとストリンジェントな条件下でハイブリダイズし、かつ、 β サブユニットとして機能し得るタンパク質をコードするDNAであってもよい。ストリンジェントな条件としては、70%、好ましくは80%、より好ましくは90%以上の相同性を有するDNA同士がハイブリダイズする条件、具体的には、 $1\times SSC$ 、0.1%SDS、60%が挙げられる。

本発明のDNA又は同DNAを含む組換えベクターを保持する形質転換体を培養して、同DNAの発現産物として $GDH\beta$ サブユニットを産生させ、これを菌体又は培養液から採取することにより、 $GDH\beta$ サブユニットを製造することができる。その際、本発明の $GDH\beta$ サブユニットをコードするDNAは、さらに α サブ

ユニットをコードするDNA、又はさらに γ サブユニットをコードするDNAとともに発現させることによって、GDH複合体を製造することができる。 γ サブユニット及び α サブユニットを連続してコードするDNA断片は、配列番号18及び19に示す塩基配列を有するプライマーを用いたPCRによって、取得することができる。

8

GDHβサブユニット又はGDH複合体を産生させる微生物としては、大腸菌をはじめとする腸内細菌群、シュードモナス属やグルコノバクター属などのグラム陰性細菌、バチルス・サブチリス等のバチルス属細菌をはじめとするグラム陽性細菌、サッカロマイセス・セレビシエ等の酵母、アスペルギルス・ニガー等の糸状菌が挙げられるが、これらに限られず、異種タンパク質生産に適した宿主微生物であれば用いることができる。

本発明のDNAのクローニング又は発現に使用するベクターとしては、宿主微生物内で自律的に増殖し得るプラスミド又はファージから遺伝子組換え用として構築されたものが適している。エシェリヒア・コリ用のベクターとしては、pBR3 22、pUC18、pUC18、pUC19、pUC119、pTrc99A、pBluescriptあるいはコスミドであるSuperCosIなどが例示される。一旦本発明のDNAのクローニングに使用したベクターより、発現等に適した他の組換えベクターへの移入は、本発明のDNAを保持する組換えベクターから制限酵素やPCR法により同DNAを回収し、他のベクター断片と結合させることにより容易に実施できる。また、これらのベクターによる微生物の形質転換は、例えばエシェリヒア属細菌ではカルシウム処理によるコンピテントセル法、バチルス属細菌ではプロトプラスト法、酵母ではKUR法、糸状菌ではマイクロマニュピレーション法等の方法によって行うことができる。また、エレクトロポレーション法も広く用いることができる。

宿主微生物への目的組換えベクターの移入の有無についての選択は、目的とするDNAを保持するベクターの薬剤耐性マーカー等を指標とすればよい。例えば、薬剤耐性マーカーに基づく選択培地で生育し、かつGDHを生成する微生物を選択すればよい。

形質転換体の培養形態は、宿主の栄養生理的性質を考慮して培養条件を選択すればよく、多くの場合は液体培養で行う。工業的には通気攪拌培養を行うのが有

WO 03/091430



利である。

培地の栄養源としては、微生物の培養に通常用いられるものが広く使用され得る。炭素源としては資化可能な炭素化合物であればよく、例えば、グルコース、シュークロース、ラクトース、マルトース、ラクトース、糖蜜、ピルピン酸などが使用される。また、窒素源としては利用可能な窒素化合物であればよく、例えば、ペプトン、肉エキス、酵母エキス、カゼイン加水分解物、大豆粕アルカリ抽出物などが使用される。その他、リン酸塩、炭酸塩、硫酸塩、マグネシウム、カルシウム、カリウム、鉄、マンガン、亜鉛などの塩類、特定のアミノ酸、特定のピタミンなどが必要に応じて使用される。

9

培養温度は菌が生育し、本発明のタンパク質を生産する範囲で適宜変更し得るが、好ましくは20~42℃程度である。培養時間は条件によって多少異なるが、GD Hが最高収量に達する時期を見計らって適当時期に培養を完了すればよく、通常は12~72時間程度である。培地のpHは菌が発育し、本発明のタンパク質を生産する範囲で適宜変更し得るが、好ましくはpH6.0~9.0程度の範囲である。

培養物中の本発明のタンパク質を生産する菌体を含む培養液をそのまま採取し、利用することもできるが、一般には、常法に従って、本発明のタンパク質が培養液中に存在する場合はろ過、遠心分離などにより、本発明のタンパク質を含有する溶液と微生物菌体と分離した後に利用される。本発明のタンパク質が菌体内に存在する場合には、得られた培養物からろ過または遠心分離などの手段により菌体を採取し、次いで、この菌体を機械的方法またはリゾチームなどの酵素的方法で破壊し、また、必要に応じて、EDTA等のキレート剤及び界面活性剤を添加して本発明のタンパク質を可溶化し、水溶液として分離採取する。

上記のようにして得られたタンパク質含有溶液を、例えば減圧濃縮、膜濃縮、さらに硫酸アンモニウム、硫酸ナトリウムなどの塩析処理、あるいは親水性有機溶媒、例えばメタノール、エタノール、アセトンなどによる分別沈殿法により沈殿せしめればよい。また、加熱処理や等電点処理も有効な精製手段である。その後、吸着剤あるはゲルろ過剤などによるゲルろ過、吸着クロマトグラフィー、イオン交換クロマトグラフィー、アフィニティクロマトグラフィーを適宜組み合わせることによって精製を行うことにより、精製された本発明のタンパク質を得る

WO 03/091430



ことができる。

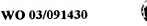
カラムクロマイトグラフィーにより分離、精製し、精製酵素標品を得ることができる。該精製酵素標品は、電気泳動(SDS-PAGE)的に単一のバンドを示す程度に純化されていることが好ましいが、 α サブユニット又は γ サブユニットが含まれていてもよい。

上記のようにして得られた精製酵素を、例えば凍結乾燥、真空乾燥やスプレードライなどにより粉末化して流通させることが可能である。

本発明の β サブユニット及び α サブユニット、もしくは必要に応じてさらに γ サブユニットからなるGDH複合体、又はそれを保持する形質転換体は、グルコースセンサの酵素電極として用いることができる。電極としては、カーボン電極、金電極、白金電極などを用い、この電極上に本発明のGDHを固定化する。固定化方法としては、架橋試薬を用いる方法、高分子マトリックス中に封入する方法、透析膜で被覆する方法、光架橋性ポリマー、導電性ポリマー、酸化還元ポリマーなどがあり、あるいはフェロセンあるいはその誘導体に代表される電子メディエーターとともにポリマー中に固定あるいは電極上に吸着固定してもよく、またこれらを組み合わせて用いてもよい。典型的には、グルタルアルデヒドを用いて本発明のグルコース脱水素酵素をカーボン電極上に固定化した後、アミン基を有する試薬で処理してグルタルアルデヒドをブロッキングする。

グルコースの濃度の測定は、以下のようにして行うことができる。恒温セルに 緩衝液を入れ、メディエーターを加えて一定温度に維持する。メディエーターと しては、フェリシアン化カリウム、フェナジンメトサルフェートなどを用いるこ とができる。作用電極として本発明の酵素を固定化した電極を用い、対極(例え ば白金電極)および参照電極(例えばAg/AgC1電極)を用いる。カーボン 電極に一定の電圧を印加して、電流が定常になった後、グルコースを含む試料を 加えて電流の増加を測定する。標準濃度のグルコース溶液により作製したキャリ ブレーションカーブに従い、試料中のグルコースの濃度を計算することができる。

また、本発明のβサブユニットを含むGDH複合体は、グルコース等の糖類アッセイキットの構成要素とすることができる。典型的には、キットは、GDH複合体に加えて、アッセイに必要な緩衝液、メディエーター、キャリブレーションカー





ブ作成のためのグルコースなどの標準溶液、ならびに使用の指針を含む。本発明 に従う酵素は種々の形態で、例えば、凍結乾燥された試薬として、または適切な 保存溶液中の溶液として提供することができる。

実施例

以下、本発明を実施例によりさらに具体的に説明する。

参考例 1 ブルクホルデリア・セパシア KS1株GDH α サブユニットをコードする 遺伝子の単離

<1>ブルクホルデリア・セパシア KS1株からの染色体DNAの調製

ブルクホルデリア・セパシア KS1株より染色体遺伝子を常法に従って調製した。すなわち、同菌株をTL液体倍地(ポリペプトン 10g、酵母抽出液 1g、NaCl 5g、KH2P04 2g、グルコース 5g; 1L、pH 7.2)を用いて、34℃で一晩振盪した。増殖した菌体を遠心分離機により回収した。この菌体を10m NaCl、20m Tris-HCl(pH8.0)、1m EDTA、0.5% SDS、 $100\mu g/m$ 1のプロテイナーゼKを含む溶液に懸濁し、50℃で6時間処理した。ここに等量のフェノールークロロホルムを加えて室温で10分間撹拌した後、遠心分離機により上清を回収した。これに終濃度0.3Mになるように酢酸ナトリウムを加え、2倍量のエタノールを重層して中間層に染色体DNAを析出させた。これをガラス棒を用いてすくいとり、70%エタノールで洗浄した後、適当量のTEバッファーに溶解させ、染色体DNA溶液とした。

<2>GDH αサブユニットのN末端アミノ酸配列の決定

実施例2と同様にして精製したGDHを凍結乾燥によって濃縮後、12.5%ポリアクリルアミドを用いたSDS-電気泳動法を用いて展開し、αサブユニットを分離した。こうして得られたαサブユニットをポリピニリデンフルオリド膜に転写した後、アミノ酸シークエンサー(島津製作所製、PPSQ-10)によりN末端アミノ酸配列の決定を行った。その結果、本酵素には配列番号3のアミノ酸配列においてアミノ酸番号2~12からなる11残基から構成されるペプチド配列を含むことが明らかとなった。





<3>αサブユニットをコードする遺伝子のクローニング

<1>で調製したDNA 1 μ gを制限酵素Sau3AIで限定分解した。これをCIAP (仔ウシ小腸由来アルカリホスファターゼ)処理した。一方、コスミドであるSuperCosI (ストラジーン社から入手)をBamHI処理し、T4 DNAリガーゼにより、SuperCosIに α -15株由来の染色体DNA断片をSau3AIで限定分解して得られたDNA断片を組み込んだ。得られた組換えDNAでエシェリヒア・コリXL-1 Blue MR (ストラジーン社から入手)を形質転換した。形質転換体はSuperCosI上の抗生物質耐性であるネオマイシン耐性およびアンピシリン耐性にしたがって10 μ g/mlのネオマイシンおよび25 μ g/mlのアンピシリンを含むLB寒天培地から選抜した。得られた形質転換体をLB液体培地で培養した。これらの形質転換菌体を集菌後、GDH活性測定試薬に懸濁し、グルコースに対する脱水素酵素活性を指標にクローンを選抜した。その結果、1株のグルコース脱水素酵素活性を示すクローンが得られた。

<4>サブクローニング

<3>で得られた α サブユニットをコードする遺伝子を含むコスミドSuperCos Iから、目的遺伝子を含むDNA断片を調製した。同コスミドから挿入遺伝子断片を制限酵素NotIにより切り出した。このDNA断片を制限酵素XbaIで処理し、それらの断片をXbaIで消化したプラスミドpUC18に組み込んだ。各挿入断片を含むプラスミドpUC18でエシェリヒア・コリDH5 α MCR株を形質転換し、アンピシリン50 μ g/mlを含むLB寒天培地で生じるコロニーを採取した。得られた形質転換体を液体のLB培地で培養し、それぞれの細胞のGDH活性を<3>と同様に調べた。その結果、一つの形質転換体にGDH活性を示す株が得られた。この形質転換体からプラスミドを抽出し、その挿入DNA断片を解析したところ、約8.8kbpの挿入断片が確認された。本プラスミドをpKS1と命名した。

<5>塩基配列の決定

pKS1の挿入DNA断片について、制限酵素解析及び常法に従い塩基配列を決定した。その結果、本挿入DNA断片中に、<2>で明かとなったαサブユニットのN末端アミノ酸配列をコードするDNA配列が確認され、この配列を含むオープンリーディングフレームが見つかった。決定した塩基配列および同塩基配列がコードし



得るアミノ酸配列は、配列番号 1 および 3 に示す通りである。尚、後述するように、配列番号 1 の塩基配列のうち、塩基番号 2 3 8 6 以降の塩基配列は、配列番号 4 に示すアミノ酸配列をコードしており、 β ーサブユニットをコードしていると推定された。

参考例 2 組換え大腸菌によるGDH αサブユニットの生産

αサブユニットの塩基配列が決定されたことにより、前記 α サブユニットの構造遺伝子を用いてベクターを作製し、更に前記ベクターにより形質転換体の製造を行った。

先ずベクターに挿入する遺伝子を以下のように調製した。

KS1株由来のゲノム断片をテンプレートとして、所望の制限酵素部位を含むように、PCR反応により増幅した。PCR反応には次の1組のオリゴヌクレオチドプライマーを用いた。

(フォワード)

5'-CCCAAGCTTGGGCCGATACCGATACGCA-3'(配列番号5)

(リパース)

5'-GAGAAGCTTTCCGCACGGTCAGACTTCC-3'(配列番号 6)

PCRにより増幅された遺伝子を制限酵素HindIIIで消化した後、発現ベクターpF LAG-CTS(SIGMA社)のクローニング部位であるHindIII部位に挿入した。得られたプラスミドをpFLAG-CTS/αと命名した。

前記プラスミドpFLAG-CTS/ α でエッシェリヒア・コリDH5 α MCR株を形質転換し、アンピシリン50 μ g/mlを含むLB寒天培地で生じるコロニーを採取した。

さらにpKS1挿入断片について、αサブユニットの上流に関してオープンリーディングフレームを検索したところ、新たに配列番号2に記載される168アミノ酸残基から構成されるポリペプチドをコードする507塩基から構成される構造遺伝子(配列番号1中塩基番号258~761)が見出された。この構造遺伝子は、γサブユニットをコードしていると考えられた。



 α サブユニットのコード領域の上流に、 γ サブユニットをコードする領域の存在が明らかになったことから、 γ サブユニットと α サブユニットが連続するポリシストロン構造の遺伝子を含む組換えベクターを作製し、同ベクターを導入した形質転換体を構築した。

先ずベクターに挿入する遺伝子を以下のように調製した。

γサブユニットの構造遺伝子およびαサブユニットの構造遺伝子が連続するKS1株由来のゲノム断片をテンプレートとして、所望の制限酵素部位を含むように、PCR反応により増幅した。PCR反応には次の1組のオリゴヌクレオチドプライマーを用いた。

(フォワード)

5'-CATGCCATGGCACACACGACAACACT-3'(配列番号7)

(リパース)

5'-CCCAAGCTTGGGTCAGACTTCCTTCTTCAGC-3'(配列番号8)

このPCRにより増幅された遺伝子の5'末端をNcoI、3'末端をHindIIIで消化した。後、ベクターpTrc99A (Pharmacia社) のクローニング部位である、NcoI/HindIII に挿入した。得られたプラスミドをpTrc99A/γ+αと命名した。

前記プラスミドpTrc99A/ γ + α により、エシェリヒア・コリDH5 α MCR株を形質転換し、アンピシリン50 μ g/mlを含むLB寒天培地で生じるコロニーを採取した。

前記pKS1、pFLAG-CTS/ α 、pTrc99A/ γ + α のそれぞれのプラスミドによって形質転換したエシェリヒア・コリDH5 α MCR株を用いて α サブユニットの生産を行った。各形質転換体をアンピシリン 50μ g/mlを含むLB培地3mlに植菌し、37℃で12時間培養を行い、遠心分離機により細胞を集菌した。この細胞をフレンチプレス(1500kgf)で破砕した後、超遠心(4℃、160,400×g、90分)により膜画分(10mMリン酸カリウム緩衝液pH6.0)を分離した。

参考例3 GDH活性の確認

先ず前記各膜分画を用いてGDH活性の確認を行った。具体的には594μMのメ



チルフェナジンメトサルフェート (mPMS) および $5.94\,\mu$ Mの2,6-ジクロロフェノールインドフェノール (DCIP) を含む $10\,m$ Mリン酸カリウム緩衝液 (pH7.0) により、目視判定を行った。結果は以下のとおりである。+の数は、青色から無色への変化の程度を表す。

pFLAG-CTS/αによる形質転換体培養膜分画 + pKS1による形質転換体培養膜分画 ++ pTrc99A/γ+αによる形質転換体培養膜分画 +++

WO 03/091430

 α サブユニットのみを組みこんだ $pFLAG-CTS/\alpha$ による形質転換体培養膜分画の GDH活性が最も低く、効率良くベクターを構築した $pTrc99A/\gamma+\alpha$ による形質転換体培養膜分画が最も高いGDH活性を示した。

 α サブユニットの構造遺伝子のみによるベクターを用いた形質転換体でも α サ ブユニットは発現されるが、更に γ サブユニットの構造遺伝子を α サブユニット の構造遺伝子と合わせたベクターを用いることにより、効率良く α サブユニット を得ることができた。

本発明のグルコース脱水素酵素を用いてグルコースをアッセイした。本発明のグルコース脱水素酵素(αサブユニット)を、各種濃度のグルコースで酵素活性を測定した。GDH活性の測定は594μMのメチルフェナジンメトサルフェート(mPMS)および5.94μMの2,6-ジクロロフェノールインドフェノール(DCIP)を含む10mMリン酸カリウム緩衝液(pH7.0)の中で行った。酵素試料および基質としてグルコースを基質として加え37℃でインキュベートした時のDCIPの600nmの吸光度変化を分光光度計を用いて追跡し、その吸光度の減少速度を酵素反応速度とした。本発明のGDHを用いて、0.01~1.0mMの範囲でグルコースの定量を行うことができた。

実施例 1 ブルクホルデリア・セパシア KS1株GDH β サブユニットをコードする 遺伝子の単離

<1>ブルクホルデリア・セパシア KS1株GDHβサブユニットの検索

Sanger Centre のブルクホルデリア・セパシアJ2315株ゲノムデータベース(http://www.sanger.ac.uk/)を用いて、KS1株由来GDHのβサブユニット遺伝子を検

索した。すでに明らかにされているKS1株GDHβサブユニットのN末端配列(配列番号9)を参考に、アセトバクターSp.、グルコノバクターSp. 由来のアルコール脱水素酵素(Tamaki T. et al., Biochim Biophys Acta 1088(2):292-300 (1991)、Matsushita K., et al., Biosci. Biotech. Biochem., 56, 304-310 (1992)、Takemura H., et al., J Bacteriol,175,6857-66 (1993)、Kondo K. et al., Appl Environ Microbiol, 63,1131-8 (1997))、エルピニアsp.、シュードモナスsp. 由来のグルコン酸脱水素酵素(Yum DY, et al., J Bacteriol, 179,6566-72, (1997)、Matsushita K. et al., J Biochem,85,1173-81 (1979))、グルコノバイターsp. 由来のソルビトール脱水素酵素(Choi, E.S., et al., FEMS Microbiol. Lett., 125,45-50 (1995))、エルピニアsp.、パントエアsp. 由来の2-ケトグルコン酸脱水素酵素(Pujol CJ et al., J Bacteriol, 182,2230-7, (2000))のシトクロームcサブユニットとホモロジーの高いアミノ酸配列(配列番号10)をデザインした。

上記アミノ酸配列を指標として、前記ブルクホルデリア・セパシアJ2315株のデーターベースからBLASTを用いてホモロジーの高いアミノ酸配列をコードしている遺伝子配列を検索した。つぎに、得られた5つの配列に対して、KS1株GDH αサブユニットのC末端配列とのホモロジーを検索した結果、2つの遺伝子断片から翻訳されるアミノ酸配列が高いホモロジー(>90%)を示した。各遺伝子断片は200~500bpと短かったので、これらの配列に対して相同性の高い配列を、Blastを用いてブルクホルデリア・セパシアJ2315株のゲノムデーターベースから検索し、各断片をつなぎ合わせた。その結果、3110bpの断片を得た。得られた塩基配列にはGDHのC末端と思われるORFと1275bpからなるシトクローム c構造遺伝子と思われるORFが存在した(配列番号11)。同ORFがコードするアミノ酸配列を配列番号12に示す。得られたJ2315株の塩基配列と既にクローニングされているKS1株αサブユニット塩基配列を比較した結果、αサブユニット下流にはJ2315株シトクローム c のシグナルペプチドをコードする塩基配列に相同性の高い塩基配列が含まれていた。

以上のことから、参考例 1 で得られたブルクホルデリア・セパシアKS1株のクローニング断片中の三番目の0RF(配列番号 1 の塩基番号 2 3 8 6 以降)は、 β



-サブユニットをコードしていると推定された。また、精製された β -サブユニットのN末端におけるアミノ酸配列と、配列番号1中の塩基番号 $2452\sim24$ 66の塩基配列によって翻訳される5アミノ酸残基が一致したことからも、前記 0RFは β サブユニットをコードしていると考えられた。

<2>インパースPCR法を用いたβサプユニット構造遺伝子の増幅

(1) 菌体の培養及びゲノムの抽出

KS1株を5mlの完全培地 (0.5% polypepton 、0.3% yeast extract 、0.5% NaCl)を用いて37℃で一晩振とう培養した。得られた菌体からGennomicPrep™ Cells and Tissue DNA Isolation Kit (Amersham Pharmacia Biotech社)を用いてゲノムを抽出した。方法は付属のマニュアルに従った。得られたゲノムに対してフェノール/クロロホルム処理を行い、エタノール沈殿させた後、精製水に溶解した。

(2) ゲノム断片の環状化

KS1株より抽出したゲノムを、BamHI、EcoRI、HindIII、SmaI、SacIおよびXhoIで消化し、エタノール沈殿によってゲノム断片を回収した。制限酵素消化したゲノム1 μ gをDNAライゲーションキット(宝酒造(株))を用いて16℃で一晩ライゲーション反応を行った。

(3) PCR

KS1株GDH β サブユニットのN末端シグナル配列領域の塩基配列からデザインしたフォワードプライマー (EF1配列番号 1 3) 50pmol, リパースプライマー (ER1 配列番号 1 4) 50pmol (プライマーはいずれもInvitrogen社に依託合成)、LATa q (宝パイオ (株)) 0.5ml、dNTP溶液 8μ l, $10\times PCR$ buffer 5μ lに精製水を全量 50μ lとなるように加え、プログラムテンプコントロールシステム PC-801 (ASTEC) を用いてPCRを行った。PCRの反応は、以下の条件で行った。94% 5分、98% 20秒、62% 30秒を30サイクルの後、72% 6分、72% 10分。

SmaIで制限酵素消化したゲノムをテンプレートとした場合において、約2.1kbpの大きさの断片がアガロース電気泳動で確認された。



<3>PCR増幅断片のシークエンシング

(1) TAクローニング

前記のインバースPCR産物をアガロースゲル電気泳動後、バンドを切り出し、Gene clean II KIT (Bio101 inc.) を用いて精製した。この断片を、pGEMR-T a nd pGEMR-T EASY Vector Systems (Promega) を用いて、pGEM-T Vectorにライゲーションした。ライゲーションを行ったベクターでエシェリヒア・コリDH5 α を形質転換し、アンピシリン 50μ g/ml、X-Gal 40μ g/ml、IPTG 0.1μ Mを含むL 寒天培地を用いて一晩培養した。出現したコロニーから白色のコロニーを選択し、アンピシリン 50μ g/mlを含む上培地で一晩培養して、菌体からプラスドをアルカリ法により抽出した。

(2) シークエンスサンプルの調製

得られたプラスミドをRNase処理し、これに0.6倍量の20% PEG6000/2.5M NaClを加え、氷上に1時間放置した。その後15000r.p.m、4%で15分間遠心分離し、ペレットを得た。これを70%エタノールで洗浄し、ペレットを真空乾燥させた。これを精製水に溶解した。

(3) DNA塩基配列の解析

(2)で得られたプラスミドの挿入断片の塩基配列を、ABI PRISMTM310 Genet ic Analzer (PERKIN-ELMER Applised Biosystems)を用いて解析した。ベクターのマルチクローニングサイトからM13プライマーを用いて挿入断片の一部の配列を決定した結果、これまでに解析されている β サブユニットN末端を含む塩基配列が確認された。この配列を手がかりにプライマーを順次作製して用い、挿入断片の塩基配列を決定した。結果を配列番号15に示す。また、この塩基配列に含まれる0RFがコードするアミノ酸配列を配列番号16に示す。

 β サブユニットは、全部で425個のアミノ酸残基から構成されており、すでに得られているN末端アミノ酸配列と比較して、そのうち22残基はシグナルペプチドであると考えらる。アミノ酸配列から計算される分子量は45, 276Daであり、シグナルペプチドを除いた分子量42, 731Daは、SDS-PAGEから求められたKS1株GDH β サブユニットの分子量43kDaとほぼ同等の値であった。 β サブユニットのアミノ

酸配列中には、シトクローム c においてへムとの結合モチーフ(配列番号 18) が 3 γ 所に確認された。この0RFは α サブユニット構造遺伝子の0RFのすぐ下流に 位置し、開始コドンの上流にSD配列と思われる配列が存在した。

得られたアミノ酸配列についてBLASTによるホモロジー検索を行ったところ、ラルストニア・ソアナセアルム(Ralstonia solanacearum)由来のオキシドレダクターゼ脱水素酵素のシトクロム c サブユニットと65%、グルコノバクター・オキシダンス(Gluconobacter oxydans)由来のソルビトール脱水素酵素のシトクロム c サブユニットと48%、エルビニア・シプリペディイ(Eriwinia cypripedii)由来のグルコン酸脱水素酵素のシトクローム c サブユニットと44%、パントエア・シトレア(Pantoea citrea)由来2ーケトーグルコン酸脱水素酵素のシトクローム c サブユニットとアミノ酸レベルて46.4%と、全体にわたって高い相同性を示していた。またこれらのシトクローム c のアミノ酸配列中には、へム結合モチーフ(配列番号18)配列が保存されていた。

尚、KS1株のGDHβサブユニット構造遺伝子は、J2315株のGDHβサブユニット構造遺伝子と、塩基配列レベルで92.0%、アミノ酸レベルで92.2%の相同性を有している。

産業上の利用の可能性

本発明により、ブルクホルデリア属微生物の $GDH\beta$ サブユニット及びそれをコードするDNAが提供される。

請求の範囲

- 1. 以下の(A) または(B) に示すタンパク質。
- (A) 配列番号16のアミノ酸番号23~425からなるアミノ酸配列を少なくとも有するタンパク質。
- (B) 配列番号16のアミノ酸番号23~425からなるアミノ酸配列において、1~20個のアミノ酸残基が置換、欠失、挿入、又は付加されたアミノ酸配列を有し、グルコース脱水素酵素βサブユニットとして機能し得るタンパク質。
 - 2. 以下の(A) 又は(B) のタンパク質をコードするDNA。
- (A) 配列番号16のアミノ酸番号23~425からなるアミノ酸配列を少な くとも有するタンパク質。
- (B) 配列番号16のアミノ酸番号23~425からなるアミノ酸配列において、1~20個のアミノ酸残基が置換、欠失、挿入、又は付加されたアミノ酸配列を有し、グルコース脱水素酵素βサブユニットとして機能し得るタンパク質。
 - 3. 以下の(a) 又は(b) に示すDNAである請求項2に記載のDNA。
- (a) 配列番号15の塩基番号187~1398からなる塩基配列を含むDNA。
- (b) 配列番号15の塩基番号187~1398からなる塩基配列とストリンジェントな条件下でハイブリダイズし得るDNA。
- 4. さらに配列番号15の塩基番号121~187からなる塩基配列を含む請求項3に記載のDNA。
 - 5. 請求項2~4のいずれか一項に記載のDNAを含有する組換えベクター。
- 6. 請求項2~4のいずれか一項に記載のDNA又は請求項5に記載の組換え、ベクターで形質転換された形質転換体。
- 7. 請求項 6 に記載の形質転換体を培養して、前記DNAの発現産物としてグルコース脱水素酵素 β サブユニットを産生させ、これを採取するグルコース脱水素酵素 β サブユニットの製造方法。
- 8. さらにブルクホルデリア・セパシアのグルコース脱水素酵素 α サブユニット及び γ サブユニットをコードする塩基配列を含む請求項 3 又は 4 に記載の D N

Α.

- 9. 請求項8に記載のDNAを含有する組換えベクター。
- 10. 請求項8に記載のDNA又は請求項9に記載の組換えベクターで形質転換された形質転換体。
- 11. 請求項10に記載の形質転換体を培養して、前記DNAの発現産物として グルコース脱水素酵素複合体を産生させ、これを採取するグルコース脱水素酵素 複合体の製造方法。

SEQUENCE LISTING

<110> SODE, Koji

-5/

<120 Glucose dehydrogenase beta-subunit and DNA encoding the same

<130> G780-0P1551

<141> 2003-04-25

<150> JP 2002-125353

<151> 2002-04-26

<160> 19

<170> Patent In Ver. 2.0

<210> 1

<211> 2467

<212> DNA

<213> Burkhorderia cepacia

<220>

<221> CDS

<222> (258)...(761)

<220>

<221> CDS

<222> (764).. (2380)

<220>

<221> CDS

<222> (2386).. (2466)

<400> 1

aagciticig itigatigca egegaticia acegagegie igigaggegg aaegegacat 60 gcttcgtgtc gcacacgtgt cgcgccgacg acacaaaaat gcagcgaaat ggctgatcgt 120 tacgaatggc tgacacattg aatggactat aaaaccattg tccgttccgg aatgtgcgcg 180 tacatticag gtccgcgccg attittgaga aatatcaagc gtggttitcc cgaatccggt 240 290 gticgagaga aggaaac atg cac aac gac aac act ccc cac tcg cgt cgc

1

Met His Asn Asp Asn Thr Pro His Ser Arg Arg

10





	_											caa Gln				338
піз	GIY	лэр	15	ліа	Ald.	261	Uly	20	1111	ше	111 6	OIR	25	Dou	OII.	
												tcg				386
Gly	Ala	Leu 30	Ala	Leu	Thr	Ala	Ala 35	Gly	Leu	Thr	Gly	Ser 40	Leu	Thr	Leu	
cgg	gcg	ctt	gca	gac	aac	ccc	ggc	ac t	gcg	ccg	ctc	gat	acg	ttc	atg	434
Arg	Ala 45	Leu	Ala	Asp	Asn	Pro 50	Gly	Thr	Ala	Pro	Leu 55	Asp	Thr	Phe	Met	
_												agc				482
Thr	Leu	Ser	Glu	Ser	Leu	Thr	Gly	Lys	Lys		Leu	Ser	Arg	Val		
60					65					70					75	
												ttc				530
				80					85			Phe		90		
												ggt				578
			95					100				Gly	105			
												gcc				626
Pro	Glu		Glu	Ser	Leu	Ala		Thr	Ile	Leu	Glu	Ala	Trp	Tyr	Leu	
		110					115					120				0.57.4
												gca				674
	125					130					135	Ala			•	
	_	_										tgc				722
Gly	Val	Val	Ser	Asp		Leu	Val	He	Arg			Cys	Pro	Asn		
140					145					150					155	5.00
												gcc				769
				160					165			Ala			170	
												gga				817
				175					180			Gly		185		
															gtg	865
			190	ı				195				Gly	200			
															gag	913
Ile	e Leu	Leu 205		Ala	Gly	Pro	Arg 210		Pro	Arg	Trp	Glu 215		Val	Glu	
															ccg	961
Arg	Phe 220		Asn	Gln	Pro	Asp 225		Met	Asp	Phe	Met 230		Pro	Tyr	Pro	
tcs	gago	ccc	tgg	gcg	ccg	cat	ccc	gag	t ac	ggo	c c c	g ccg	aac	gac	tac	1009

Ser 235	Ser	Pro	Trp	Ala	Pro 240	His	Pro	Glu	Tyr	Gly 245	Pro	Pro	Asn	Asp	Tyr 250	
_												tac				1057
Leu	Ile	Leu	Lys	Gly	Glu	His	Lys	Phe		Ser	Gln	Tyr	Ile		Ala	
				255					260					265		
-												t gg				1105
Val	Gly	Gly		Thr	Trp	His	Trp		Ala	Ser	Ala	Trp		Phe	He	
			270					275			4		280		4	1150
												ggc				1153
Pro	Asn		rne	Lys	met	Lys		Val	ГУГ	GIY	Val	Gly 295	Arg	ASP	111	
	0 † 0	285	+ 0.0	~ · ·	an t	a t a	290	000	tac	tat	c a cr	cgc	aca	asa	as s	1201
_												Arg				1201
110	300	GIII	1 9 1	изр	nsp	305	Olu	110	1 9 1	1 9 1	310	шБ	mu	O. u	Olu	
gag		ggc	gtg	tgg	ggc		ggc	ссс	gag	gaa		ctg	tac	tcg	ccg	1249
												Leu				
315	200	0.,			320		•			325	-		•		330	
	aag	cag	ccg	tat	ccg	atg	ccg	ccg	ctg	ccg	itg	tcg	ttc	aac	gag	1297
_												Ser				
				335					340					345		
cag	acc	atc	aag	acg	gcg	ctg	aac	aac	tac	gat	ccg	aag	ttc	cat	gtc	1345
Gln	Thr	Ile	Lys	Thr	Ala	Leu	Asn	Asn	Tyr	Asp	Pro	Lys		His	Val	
			350					355					360			
															ccg	1393
Val	Thr			Val	Ala	Arg			Arg	Pro	Туг	Asp	Gly	Arg	Pro	
		365					370					375	- 4 -	~~~	~~~	1 4 4 1
	_	-													gcg	1441
Inr			ыу	ASI	ASII	385		меι	Pro	116	390	Pro	116	GIY	Ald	
	380		~~~	n t o	at a			ກະກ	าวาก				acc	gge	gcg	1489
_												Arg				1100
395		поп	Oly	110	400		141	Olu	D , 0	405		****			410	
		atc	gag	aac			gto	tac	aag			acg	ggc	ccg		1537
															Asp	
-,-				415				•	420					425		
aag	cgo	atc	gto	gcg	gcg	cto	tac	aag	gac	aag	ace	ggc	gcc	gag	cat	1585
Lys	Arg	lle	Val	Ala	Ala	Leu	Туг	Lys	Asp	Lys	Thr	Gly	Ala	Glu	His	
			430					435					440			
															acg	1633
Arg	; Val			Lys	Туг	Phe			Ala	Ala	ı Asn			Glu	Thr	
		445					450					455			_ 1	1001
															gtc	1681
Pro	Lys	3 116	Let	Leu	Met	Sei	Ala	a Asn	Arg	AST	rne	Pro	ASI	GIY	vaı	

	460					465					470					
gcg	aac	agc	tcg	gac	atg	gtc	ggc	cgc	aac	ctg	atg	gac	cat	ccg	ggc	1729
			Ser													
475					480					485					490	
acc	ggc	gtg	tcg	ttc	tat	gcg	agc	gag	aag	ctg	tgg	ccg	ggc	cgc	ggc	1777
			Ser													
	-			495					500					505		
ccg	cag	gag	atg	acg	tcg	ctg	atc	ggt	t t c	cgc	gac	ggt	ccg	ttc	cgc	1825
			Met													
			510					515					520			
gcg	acc	gaa	gcg	gcg	aag	aag	atc	cac	ctg	tcg	aac	ctg	tcg	cgc	atc	1873
			Ala													
		525					530					535				
gac	cag	gag	acg	cag	aag	atc	ttc	aag	gcc	ggc	aag	ctg	atg	aag	ccc	1921
			Thr													
	540					545					550					
gac	gag	ctc	gac	gcg	cag	atc	cgc	gac	cgt	tcc	gca	cgc	tac	gtg	cag	1969
Asp	Glu	Leu	Asp	Ala	Gln	lle	Arg	Asp	Arg	Ser	Ala	Arg	Tyr	Val	Gln	
555					560					56 5					570	
ttc	gac	tgc	ttc	cac	gaa	atc	ctg	ccg	caa	ccc	gag	aac	cgc	atc	gtg	2017
Phe	Asp	Cys	Phe	His	Glu	Ile	Leu	Pro	Gln	Pro	Glu	Asn	Arg	Ile	Val	
				575					580					585		
ccg	agc	aag	acg	gcg	acc	gat	gcg	atc	ggc	att	ccg	cgc	ccc	gag	atc	2065
Pro	Ser	Lys	Thr	Ala	Thr	Asp	Ala	Ile	Gly	Ile	Pro	Arg	Pro	Glu	Ile	
			590					595					600			
			atc													2113
Thr	Tyr	Ala	Ile	Asp	Asp	Tyr	Val	Lys	Arg	Gly	Ala			Thr	Arg	
		605					610					615				
gag	gtc	tac	gcg	acc	gcc	gcg	aag	gtg	ctc	ggc	ggc	acg	gac	gtc	gtg	2161
Glu	Val	Tyr	Ala	Thr	Ala	Ala	Lys	Val	Leu	Gly	Gly	Thr	Asp	Val	Val	
	620					625					630					
ttc	aac	gad	gaa	ttc	gcg	ccg	aac	aat	cac	ato	acg	ggc	tcg	ace	atc	2209
Phe	Asn	Asp	Glu	Phe	Ala	Pro	Asn	Asn	His			Gly	Ser	Thr	Ile	
635					640					645					650	
atg	ggc	gco	gat	gcg	cgo	gac	tco	gto	gto	gao	aag	gac	t go	cgo	acg	2257
Me t	Gly	Ala	ı Asp	Ala	Arg	g Asp	Ser	Val			Lys	Asp	Cys		Thr	
				655					660					665		2005
															g acc	2305
Phe	e Asp	His			Let	1 Phe	: Ile			Sei	r Ala	Thi			Thr	
			670					675					680			0050
															g cgg	2353
Val	Gly			Ası	ı Val	Thi			116	e Ala	a Ala			Let	ı Arg	
		68	Ō				690	j				698)			

atg tcg gac acg ctg aag aag gaa gtc tgacc gtg cgg aaa tct act ctc 2403 Met Ser Asp Thr Leu Lys Lys Glu Val Val Arg Lys Ser Thr Leu 700 705 710 act ttc ctc atc gcc ggc tgc ctc gcg ttg ccg ggc ttc gcg cgc gcg 2451 Thr Phe Leu Ile Ala Gly Cys Leu Ala Leu Pro Gly Phe Ala Arg Ala 715 720 725 gcc gat gcg gcc gat c 2467 Ala Asp Ala Ala Asp 730 <210> 2 **<211> 168** <212> PRT <213> Burkhorderia cepacia **<400> 2** Met His Asn Asp Asn Thr Pro His Ser Arg Arg His Gly Asp Ala Ala 10 Ala Ser Gly Ile Thr Arg Arg Gln Trp Leu Gln Gly Ala Leu Ala Leu 25 20 Thr Ala Ala Gly Leu Thr Gly Ser Leu Thr-Leu Arg Ala Leu Ala Asp 40 Asn Pro Gly Thr Ala Pro Leu Asp Thr Phe Met Thr Leu Ser Glu Ser 55 Leu Thr Gly Lys Lys Gly Leu Ser Arg Val Ile Gly Glu Arg Leu Leu 75 80 65 70 Gln Ala Leu Gln Lys Gly Ser Phe Lys Thr Ala Asp Ser Leu Pro Gln Leu Ala Gly Ala Leu Ala Ser Gly Ser Leu Thr Pro Glu Gln Glu Ser 110 105 100 Leu Ala Leu Thr Ile Leu Glu Ala Trp Tyr Leu Gly Ile Val Asp Asn 120 Val Val Ile Thr Tyr Glu Glu Ala Leu Met Phe Gly Val Val Ser Asp 135 140 130 Thr Leu Val Ile Arg Ser Tyr Cys Pro Asn Lys Pro Gly Phe Trp Ala 160 150 155 Asp Lys Pro Ile Glu Arg Gln Ala 165 **<210> 3**

<211> 539

<212> PRT

<213> Burkhorderia cepacia

				•											
<400)> 3														
Met	Ala	Asp	Thr	Asp	Thr	Gln	Lys	Ala	Asp	Val	Val	Val	Val	Gly	Ser
1				5					10					15	
Gly	Val	Ala	Gly	Ala	Ile	Val	Ala	His	Gln	Leu	Ala	Me t	Ala	Gly	Lys
			20	•				25					30		
Ala	Val	He	Leu	Leu	Glu	Ala	Gly	Pro	Arg	Met	Pro	Arg	Trp	Glu	Ile
		35					40					45			
Val	Glu	Arg	Phe	Arg	Asn	Gln	Pro			Met	Asp	Phe	Met	Ala	Pro
	50					55		_			60				
Tvr		Ser	Ser	Pro	Trp	Ala	Pro	His	Pro	Glu	Tyr	Gly	Pro	Pro	Asn
65					70					75		-			80
	Tvr	Leu	He	Leu	Lys	Glv	Glu	His	Lvs		Asn	Ser	Gln	Tyr	
	-,-			85		• - •			90					95	
Arg	.Ala	Val	Glv		Thr	Thr	Trp	His		Ala	Ala	Ser	Ala	Trp	Arg
0			100	,				105					110		
Phe	He	Pro		Asp	Phe	Lvs	Met					Glv		Glv	Arg
		115				-,-	120	_,_			-•	125			0
Asp	Trp		He	Gln	Tyr	Asp				Pro	Tvr		Gln	Arg	Ala
	130			0.11	-,-	_	,				140	- 3 -			
Gln		Glu	Len	Glv	Val							Glu	Asp	Leu	Tvr
145		014	200	0.,	150	P	01,			155	0				160
		Arg	Lvs	Gln	Pro	Tvr	Pro	Met	Pro		Leu	Pro	Leu	Ser	
		6	_,0	165		- , -			170					175	
Asn	Gln	Gln	Thr		Lys	Thr	Ala	Leu			Tvr	Asp	Pro		Phe
*****	O I U	0111	180	110	2,0			185					190	-,-	
Hic	Val	Val		Gln	Pro	Val	Ala	•	Asn	Ser	Arg	Pro		Asp	Glv
1113	741	195		014	110	,	200			001	0	205	-,-	.10 p	0.,
Δτσ	Pro			Cve	Gly	Asn				Met	Pro		Cvs	Pro	He
ть	210		O y S	0,3	019	215		71011	0,5	1301	220	110	0,0	•••	
Glv			Tur	Aen	Gly			His	Val	Gln		Ala	Glu	Arg	Ala
225		met	1 9 1	11511	230	110	141	111.5	,	235	2,5	,,,,	0.0		240
		Ive	I e 11	Ιlρ	Glu	Acn	Ala	Val	Val		Lvs	Len	Glu	Thr	
Gry	Ala	Буз	LCu	245		ион	n a	141	250		Дуо	БСС	oru	255	01,
Dro	Aen	Ive	Ara		Val	Ala	Αľa	Len			Asn	Lvs	Thr		Ala
110	nsp	цуз	260		741	Mia	AII G	265		шуз	пор	цуб	270	01,	711 G
Clu	Чіс	Δτα			Gly	Twe	Tur			Len	Δla	Δla		Clv	Πρ
Giu	1113	275		010	GIY	гуз	280		141	Lcu	Ala	285	11311	Oly	110
Clu	Th r			Tla	LOIL	Lan			۸la	Aen	Ara		Dhρ	Dra	Aen
GIU	290		гà2	116	Leu	295		361	VIG	usii	300		1116	110	UOII
C1			۸	0	67-			Va 1	C1+-	۸ - ~			Mot	Acn	Hic
		MId	nsn.	ser	Ser 310		MCI	V d l	σιy	315		Ինն	MEL	ush	320
305		ጥኤ	C1	. 1/_1			T	A 1 ~	C ~ =			Lor	Tee	Dro	
rro	GIÀ	1111	чıу	val	Ser	rne	1 9 1	иıа	ser	υIU	гаг	ren	11.b	110	ΩIÀ

								17	10						
				325					330					335	
Arg	Gly	Pro		Glu	Met	Thr	Ser		Ile	Gly	Phe	Arg		Gly	Pro
			340					345					350		
Phe	Arg		Thr	Glu	Ala	Ala		Lys	Ile	His	Leu		Asn	Leu	Ser
		355					360			_		365		_	
Arg		Asp	Gln	Glu	Thr		Lys	He	Phe	Lys		Gly	Lys	Leu	Met
_	370			_		375					380	0			m
-	Pro	Asp	Glu	Leu	Asp	Ala	GIn	11e	Arg		Arg	Ser	Ala	Arg	
385				•	390		01	7.1	T	395 Dec	C1	D	C1	۸	400
Val	GIn	Phe	Asp		Phe	HIS	GIU	116		Pro	GIN	Pro	GIU		Arg
		ъ		405	70 I	4.1 -	T1	A	410	71-	C1	71.	D = 0	415	Desc
He	.Va I	Pro		Lys	Thr	Ala	lnr		Ala	116	GIY	116		Arg	rro
0.1		m1	420	A 1 -	T1.	A	1	425	Val	T a	۸ ~	Class	430	A 1 a	Uio
GIU	116		1 7 1	Ala	Ile	ASP	440	1) 1	Val	L y S	AIG	445	Ala	AId	11 1 2
ጥե	A = ~	435	Vol	Тч	Ala	ፐ ኬ ድ		Λla	Lve	Va l	Ιρπ		Clv	Thr	Aen
1111	450		Val	1 9 1	Ald	455	Ala	Ala	LYS	141	460	GIY	GIY	1111	пор
Val			Acn	Aen	Glu		Δla	Pro	Aen	Asn		īle	Thr	Glv	Ser
465		I II C	VOII	nsp	470	1110	ΛIα	110	поп	475	1113	110	1111	013	480
		Met	Glv	Ala	Asp	Ala	Arg	Asp	Ser		Val	Asp	Lvs	Asp	
1111	110	mc t		, 485	710 p	717 G	*** 6	110 P	490			,	-,-	495	•,•
Arg	Thr	Phe			Pro	Asn	Leu	Phe			Ser	Ser	Ala		Met
*** 0		2 0	500					505			•		510		
Pro	Thr	Val			Val	Asn	Val	Thr	Leu	Thr	Ile	Ala	Ala	Leu	Ala
		515					520					525			
Leu	Arg	Met	Ser	Asp	Thr	Leu	Lys	Lys	Glu	Val					
•	530					535									
<21	0> 4														
<21	1> 2	7													
<21	2> P	RT													
<21	3> B	urkh	orde	ria	cepa	cia									
	- 1														
	0> 4		_		_			_			۵.	•			
		; Lys	Ser			Thr	Phe	Leu			Gly	Cys	Leu	_	Leu
1				5			_		10					15	•

25

<210> 5

<211> 28

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

20

Pro Gly Phe Ala Arg Ala Ala Asp Ala Ala Asp

<220>	
<223> Description of Artificial Sequence: primer	
/400\ F	
<400> 5	9.0
cccaagcitg ggccgatacc gatacgca	28
<210> 6	
⟨211⟩ 29	
<212> DNA	
<pre><213> Artificial Sequence</pre>	
(210) Millional Soquence	
<220>	
<223> Description of Artificial Sequence: primer	
(400\ G	
<400> 6	29
gagaagcttt ccgcacggtc agacttcc	49
<210> 7	
<211> 27	
<211> Z1 <<212> DNA	
<pre><212> bit <213> Artificial Sequence</pre>	
Z13/ Altilitial Sequence	
<220>	
<223> Description of Artificial Sequence: primer	
(100) 7	
<400> 7	0.7
catgccatgg cacacaacga caacact	27
<210> 8	
<211> 27	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
(alo) invitation bodance	
<220>	
<223> Description of Artificial Sequence: primer	
Z400\ 9	
<400> 8	31
cccaagettg ggtcagaett cettetteag e	91
<210> 9	
<211> 16	
<212> PRT	

```
(213) Burkhorderia cepacia
<400> 9
Ala Asp Ala Ala Asp Pro Ala Leu Val Lys Arg Gly Glu Tyr Leu Ala
                 5
                                                       15
  1
<210> 10
<211> 25
<212> PRT
<213> Artificial Sequence
<220>
(223) Description of Artificial Sequence:consensus
<220>
<221> UNSURE
\langle 222 \rangle (6, 17, 18, 19, 22)
<223> Xaa=unknown
<400> 10
Ala Asp Ala Ala Asp Xaa Ala Leu Val Lys Arg Gly Glu Tyr Leu Ala
                                                       15
Xaa Xaa Xaa Asp Cys Xaa Ala Cys His
                                25
            20
<210> 11
<211> 2410
<212> DNA
<213> Burkholderia cepacia
<220>
<221> CDS
<222> (673)..(1950)
<400> 11
cggcccgcag gatatgacgt cgctgatcgg tttccgcgac ggcccgttcc gcgcgaccga 120
agccgcgaag aagatccatc tgtcgaacat gtcccgcatc aaccaggaga cgcagaagat 180
cttcaaggcc ggcaaactga tgaagcacga ggagctcgac gcgcagatcc gcgaccgttc 240
cgcgcgctac gtgcagttcg actgcttcca cgagattctg ccgcagcccg agaaccgcat 300
cgtgccgagc aagacggcca ccgacgcgat cgggatcccg cgccccgaga tcacgtatgc 360
```

gatcgacgat tacgtgaagc gcggcgccgt gcacacgcgc gaggtctacg cgacggccgc 420 gaaggtgctg ggcggcaccg acgtcgtctt caacgacgag ttcgcgccga acaaccacat 480

cacg	ttcg	ac c	atco	gaac	c tg	ttcc	tctc	gag	cago	tcg	acga	tgċc	ga c	cgto	tgccg	600
															gaagaa	
ggaa	gtct	ga c													sc tgc	711
			v a	ıl Ar	g Ly	s Se	r Th	_	u Th	ir Pr	ie Le			a GI	y Cys	
1.		. <i>i</i>		1				5			4		0			750
					ctc											759
Leu		Leu	Pro	GIY	Leu		Arg	Ala	Ala	ASP		Ala	ASP	Pro	Ala	
a a t	15	200	0.00	aaa	~~	20	a t a		at a	~~~	25	CT 0. C	t 000	n t a	700	0 0 7
					gaa Glu											807
30	141	L A 2	AIg	GIY	35	1) 1	Leu	nia	Yaı	40	GIY	nsp	Cys	MCI	45	
	cac	200	aca	220	ggc	aac	220	cca	ttc		gge	aac	ctc	aac		855
-					Gly											000
O y s	1113	1111	Mid	50	Oly	GIY	Lys	110	55	ma	Oly	diy	LCu	60	me t	
cca.	gtø	ccg	ate		ggc	aag	atc	tat		agc	aac	atc	aca		gat	903
					Gly											000
110	, 4.	110	65	Dou	01,	2,0		70		501			75	110		
ссс	gat	acc		atc	ggc	aac	tgg		ttc	gag	gac	ttc		cgc	gcg	951
	-				Gly											
		80	•		,		85					90				
gtg	cgg	cac	ggc	gta	tcg	aag	aac	ggc	gac	aac	ctg	tac	ccg	gcg	atg	999
					Ser											
	95					100					105					
ccg	tac	gtg	tcg	tac	gcg	aag	atc	aac	gac	gac	gac	gtg	caa	gcg	ctg	1047
Pro	Tyr	Val	Ser	Tyr	Ala	Lys	Ile	Asn	Asp	Asp	Asp	Val	Gln	Ala	Leu	
110					115					120					125	
tac	gcg	tac	ttc	atg	cac	ggc	gtc	gaa	ccg	gtc	aag	cag	gcg	ccg	ccg	1095
Tyr	Ala	Tyr	Phe	Met	His	Gly	Val	Glu	Pro	Val	Lys	Gln	Ala	Pro	Pro	
				130					135					140		
aag	aac	gag	atc	ccc	gcg	ctg	ctg	agc	atg	cgc	tgg	ccg	ctg	aag	atc	1143
Lys	Asn	Glu	Ile	Pro	Ala	Leu	Leu	Ser	Met	Arg	Trp	Pro	Leu	Lys	Ile	
			145					150					155			
		_			ctg											1191
Trp	Asn	Trp	Leu	Phe	Leu	Lys	Asp	Gly	Val	Tyr	Gln	Pro	Lys	Pro	Glu	
		160					165					170				
					aac											1239
Gln		Ala	Glu	Trp	Asn		Gly	Ala	Tyr	Leu		Gln	Gly	Leu	Ala	
	175					180					185					
					cac											1287
	Cys	Ser	Thr	Cys	His	Thr	Pro	Arg	Gly		Ala	Met	Gln	Glu		
190	_				195				_	200					205	1005
tcg	ctc	gac	gaa	acg	ggc	ggc	agc	ttc	ctg	tcg	ggc	tcg	gtg	ctc	gcg	1335

Ser	Leu	Asp	Glu	Thr 210	Gly	Gly	Ser	Phe	Leu 215	Ser	Gly	Ser	Val	Leu 220	Ala ·	
ggc	tgg	gac	ggc		aac	atc	acg	tcc		ccg	aac	gcg	ggg	atc	ggc	1383
		_													Gly	
ggc	tgg	acg		cag	cag	ctc	gtc		tac	ctg	cgc	acc	ggc	agc	gtg	1431
					Gln											
·	•	240					245					250				
ccg	ggc	ctc	gcg	cag	gcg	gcc	ggc	ccg	atg	gcc	gag	gcg	atc	gag	cac	1479
Pro	Gly	Leu	Ala	Gln	Ala	Ala	Gly	Pro	Met	Ala	Glu	Ala	Ile	Glu	His	
	255					260					265					
agc	ttc	tcg	aag	atg	acc	gaa	gcc	gac	atc	ggc	ggc	ccg	atg	gcc	gag	1527
Ser	Phe	Ser	Lys	Met	Thr	Glu	Ala	Asp	He	Gly	Gly	Pro	Met	Ala	Glu	
270					275					280					285	
gcg	atc	gag	cac	agc	ttc	tcg	aag	atg	acc	gaa	gcc	gac	atc	ggc	cgc	1575
Ala	lle	Glu	His	Ser	Phe	Ser	Lys	Met	Thr	Glu	Ala	Asp	Ile	Gly	Arg	
				290					295					300		
_	_				ccg											1623
Ser	Ser	Trp	Gly	Lys	Pro	Ala	Glu	Asp	Gly	Leu	Lys	Leu	Arg	Gly	Val	
			305					310					315			
					ggc											1671
Ala	Leu		Ser	Ser	Gly	Ile		Pro	Ala	Pro	Leu		Leu	Gly	Asn	
		320					325					330				
_			_		cag											1719
Cys		Thr	Cys	His	Gln			Gly	Lys	Gly		Pro	Asp	Gly	Tyr	
	335					340					345					4505
	_				cac											1767
-		Pro	Leu	Phe	His	Asn	Ser	Thr	Val			Ser	Asn	Pro		
350					355				,	360					365	1015
					atc											1815
Asn	Leu	Val	Gln		Ile	Leu	Asn	Gly			Arg	Lys	Ala			
				370					375				1	380		1000
															cag	1863
Glu	Asp	Vai			Pro	Ala	Phe			GIU	Leu	ser			Gln	
			385			1		390				~~~	395		~~~	1911
															gcc	1911
11e	Ala			Inr	ASI	ıyr			Gly	GIB	Pne			rru	Ala	
		400					405					410		~~~~		1060
					cag								aac	RCRE	ιαυ	1960
Ala	_		ınr	GIU	Gln			АІа	. LyS	rea	Arg 425					
~	415					420		~ ~~					aaa	eaaa		2020
															ccccga	
ιgc	cggt	ıgı	ıgca	gago	RR 8	acgg	gcgg	sc gc	agge	gg (C	gcc	CRIC	CIB	gil	acaggc	4000

aatccggtgc gcgcacgccg cgcatcgttt tcgttgatcg agaccatgac accgaaccaa 2140 ccgittctcg cgtcccagcg cgatgtgctg ctgctgctgt cccgaatcct gctcgtgatc 2200 ctgttcgtga tgttcggctg gaagaagatt atcgacttct ccggtacgat cgcgttcatg 2260 ggcagcgagg gcgcgccggc gccgatcatc tcggcggcga tctccgtcgt gatggagctc 2320 atcgtcggga ttgcgatcct cgtcggtttc cagacgcggc cgctcgcgct gttgcttgcg 2380 2410 ctgtacacga tcggtaccgg catcatcggc

<210> 12

<211> 425

<212> PRT

<213 Burkholderia cepacia

<400> 12

Val Arg Lys Ser Thr Leu Thr Phe Leu Leu Ala Gly Cys Leu Ala Leu Pro Gly Leu Ala Arg Ala Ala Asp Ser Ala Asp Pro Ala His Val Lys 20 25 Arg Gly Glu Tyr Leu Ala Val Ala Gly Asp Cys Met Ala Cys His Thr 40 Ala Lys Gly Gly Lys Pro Phe Ala Gly Gly Leu Gly Met Pro Val Pro 55 Met Leu Gly Lys Ile Tyr Thr Ser Asn Ile Thr Pro Asp Pro Asp Thr 70 75 65 . Gly lle Gly Asn Trp Thr Phe Glu Asp Phe Glu Arg Ala Val Arg His 90 Gly Val Ser Lys Asn Gly Asp Asn Leu Tyr Pro Ala Met Pro Tyr Val 100 105 Ser Tyr Ala Lys Ile Asn Asp Asp Asp Val Gln Ala Leu Tyr Ala Tyr 120 Phe Met His Gly Val Glu Pro Val Lys Gln Ala Pro Pro Lys Asn Glu 135 140 Ile Pro Ala Leu Leu Ser Met Arg Trp Pro Leu Lys Ile Trp Asn Trp 150 155 160 Leu Phe Leu Lys Asp Gly Val Tyr Gln Pro Lys Pro Glu Gln Ser Ala 165 170 Glu Trp Asn Arg Gly Ala Tyr Leu Val Gln Gly Leu Ala His Cys Ser 190 180 185 Thr Cys His Thr Pro Arg Gly Ile Ala Met Gln Glu Lys Ser Leu Asp 205 200 Glu Thr Gly Gly Ser Phe Leu Ser Gly Ser Val Leu Ala Gly Trp Asp 210 215 220 Gly Tyr Asn Ile Thr Ser Asp Pro Asn Ala Gly Ile Gly Gly Trp Thr 240 225 230 235

Gln	Gln	Gln	Leu	Val 245	Gln	Tyr	Leu	Arg	Thr 250	Gly	Ser	Val	Pro	Gly 255	Leu
Ala	Gln	Ala	Ala 260		Pro	Met	Ala	Glu 265		Ile	Glu	His	Ser 270		Ser
Lys	Met	Thr 275		Ala	Asp	Ile	Gly 280			Met	Ala	Glu 285		Ile	Glu
His	Ser 290	Phe	Ser	Lys			Glu		Asp ·	Ile	Gly 300	Arg	Ser	Ser	Trp
Gly 305	Lys	Pro	Ala	Glu	Asp 310	Gly	Leu	Lys	Leu	Arg 315	Gly	Val	Ala	Leu	Ala 320
Ser	Ser	Gly	Ile	Asp 325	Pro	Ala	Pro	Leu	Tyr 330		Gly	Asn	Cys	Ala 335	Thr
Cys	His	Gln	•		Gly		Gly	Thr 345	Pro	Asp	Gly	Tyr	Tyr 350	Pro	Pro
Leu	Phe	His 355	Asn	Ser	Thr	Val	Gly 360	Ala	Ser	Asn	Pro	Thr 365	Asn	Leu	Val
	370					375					380				
385					390		Glu			395					400
				405			Gln		410	Asn	Pro	Ala	Ala	Lys 415	Val
Thr	Glu	Gln	Asp 420	Val	Ala	Lys	Leu	Arg 425							

<210> 13

<211> 27

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: primer

<400> 13

tgcaccgtgc ggaaatctac tctcact

27

<210> 14

<211> 27

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: primer

<400)	> 14			•												<u>a</u> .
actt	cctt	ctit	cagc	gtgt	c cga	acato	C									27
<210	> 15															•
<211	> 14	41														
<212	> DN.	Α														
<213	> Bu	rkho	lder	ia c	epac	i a										
<220	>															
<221	> CD	S														
<222			. (13	98)												
<400	\ 15															
			tcat	ttcg	a gc	agcg	cgac	gat	gccg	acc	gtcg	gtac	cg t	aaac	gtgac	60
gctg	acga	itc g	ccgc	gctc	g cg	ctgc	ggat	gtc	ggac	acg	ctga	agaa	gg a	agtc	tgacc	120
gtg	cgg	aaa	tct	act	ctc	act	ttc	ctc	atc	gcc	ggc	tgc	ctc	gcg	ttg	168
Val	Arg	Lys	Ser	Thr	Leu	Thr	Phe	Leu	Ile	Ala	Gly	Cys	Leu	Ala	Leu	
1				5					10					15		
ccg	ggc	ttc	gcg	cgc	gcg	gcc	gat	gcg	gcc	gat	ccg	gcg	ctg	gtc	aag	216
Pro	Gly	Phe	Ala	Arg	Ala	Ala.	Asp	Ala	Ala	Asp	Pro	Ala	Leu	Val	Lys	
			20					25					30			
cgc	ggc	gaa	tac	ctc	gcg	acc	gcc	atg	ccg	gta	ccg	atg	ctc	ggc	aag	264
Arg	Gly	Glu	Tyr	Leu	Ala	Thr	Ala	Met	Pro	Val	Pro	Me t	Leu	Gly	Lys	
		35					40					45				
atc	tac	acg	agc	aac	atc	acg	ccc	gat	ccc	gat	acg	ggc	gac	tgc	atg	312
Ile	Tyr	Thr	Ser	Asn	Ile	Thr	Pro	Asp	Pro	Asp	Thr	Gly	Asp	Cys	Met	•
	50					55					60					0.00
gcc	tgc	·cac	acc	gtg	aag	ggc	ggc	aag	ccg	tac	gcg	ggc	ggc	ctt	ggc	360
Ala	Cys	His	Thr	Val	Lys	Gly	Gly	Lys	Pro		Ala	Gly	Gly	Leu	Gly	
65					70					75					80	400
ggc	atc	ggc	aaa	tgg	acg	ttc	gag	gac	ttc	gag	cgc	gcg	gtg	cgg	cac	408
Gly	Ile	Gly	Lys		Thr	Phe	Glu	Asp	Phe	Glu	Arg	Ala	vaı	Arg	HIS	
				85					90					95	4	AEC
ggc	gtg	tcg	aag	aac	ggc	gac	aac	ctg	tat	ccg	gcg	arg	CCg	tac	gig	456
Gly	Val	Ser			Gly	Asp	Asn		Tyr	Pro	Ala	meı		Tyr	vai	
			100					105					110		4	E 0.4
tcg	tac	gcg	aag	atc	aag	gac	gac	gac	gta	cgc	gcg	cig	tac	gcc	rac T	504
Ser	Tyr			Ile	Lys	Asp			Val	Arg	Ala	Leu	ıyr	Ala	ΙΥΓ	
		115					120					125			~c~	552
ttc	atg	cac	ggc	gtc	gag	ccg	gto	aag	cag	gcg	ccg	CCg	aae	aac Aan	gag	992
Phe			Gly	Val	Glu			Lys	GIN	Ala	. PTO	rr0	LYS	Asn	GIU	
	130)				135)				140					

															tgg .	600
145					150	Met				155					160	
						ccg										648
				165		Pro			170					175		
gaa	tgg	aat	cgc	ggc	gcg	tat	ctg	gtg	cag	ggt	ctc	gcg	cac	tgc	agc	696
Glu	Trp	Asn	Arg 180	Gly	Ala	Tyr	Leu	Val 185	Gln	Gly ·	Leu	Ala	His 190	Cys	Ser	
acg	tgc	cac	acg	ccg	cgc	ggc	atc	gcg	atg	cag	gag	aag	tcg	ctc	gac	744
Thr	Cys	His 195	Thr	Pro	Arg	Gly	Ile 200	Ala	Met	Gln	Glu	Lys 205	Ser	Leu	Asp	•
						ctc										792
	210					Leu 215					220				•	
ggc	tac	aac	atc	acg	tcg	gac	ccg	aat	gcg	ggg	atc	ggc	agc	tgg	acg	840
Gly 225	Tyr	Asn	Ile	Thr	Ser 230	Asp	Pro	Asn	Ala	Gly 235	Ile	Gly	Ser	Trp	Thr 240	
cag	cag	cag	ctc	gtg	cag	tat	ttg	cgc	acc	ggc	agc	gtg	ccg	ggc	gtc	888
				245		Tyr			250					255		
gcg	cag	gcg	gcc	ggg	ccg	atg	gcc	gag	gcg	gtc	gag	cac	agc	ttc	tcg	936
			260			Met		265					270			
aag	atg	acc	gaa	gcg	gac	atc	ggt	gcg	atc	gcc	acg	tac	gtc	cgc	acg	984
		275				Ile	280					285				
															tgg	1032
	290)				295					300				Trp	4000
ggc	aag	cce	gco	gag	gac	ggg	ctg	aag	ctg	cgo	ggt	gtc	gce	cto	gcg	1080
305	,				310)				315	5				320	
tcg	t tce	g ggo	ato	gat	CCE	g gcg	cgg	cte	tat tat	cto	ggc	aac	tgo	gcg	g acg	1128
				325	5				330)				335		
tgo	cac	cag	g at	g cag	g gg(aag	ggg	ace	g cce	g ga	c ggc	: tai	tac	CCE	g tcg	1176
			340	0				345	5				350)	Ser	
															c gtg	1224
Le	u Pho	e Hi:		n Se	r Th	r Val	G13 360		a Ser	Ası	n Pro	Se 1		n Lei	u Val	
ca	ggt	g at	c ct	g aa	c gg	c gtg	g cas	g cg	c aag	g at	c gg	c age	c ga	g ga	t atc	1272

															•	
Gln ?	Val 370	Ile	Leu	Asn		Val 375	Gln	Arg	Lys		Gly 380	Ser	Glu	Asp	Ile	
			and t	ttc			an t	cta	220			cag	atc	gcc	gcg	1320
ggg	alg	D	gu.	DL.	lgt A	140 T	Aan	Lau	Ann	Acn	Ala	Cln	Ila	Δla	Δla	
	Met	Pro	Ala	Phe		ТУГ	ASP	Leu	ASII		Ala	GIII	116	nia	A00	
385					390					395					400	1000
ctg	acg	aac	tac	gtg	acc	gcg	cag	ttc	ggc	aat	ccg	gcg	gcg	aag	gtg	1368
Leu	Thr	Asn	Tyr	Val	Thr	Ala	Gln	Phe	Gly	Asn	Pro	Ala	Ala	Lys	Val	
				405					410					415		•
გით	σασ	cag	gac	gtc	gcg	aag	ctg	cgc	tga	cata	gtcg	gg	gcg	cga	ca	1418
				Val									_			
1111	GIU	GIII		141	MIG	цуз	LCu	425								
			420					420								1441
cggc	gcaa	icc 8	gata	ggaca	ag ga	ıg										1441
<210	> 16	3														
<211	> 42	25														
	PF															
			nlde	ria (enac	ria										
\410	יע יינ	1 1 1711	o i u c		оорич	, L										
)> 1(
Val	Arg	Lys	Ser	Thr	Leu	Thr	Phe	Leu	He	Ala	Gly	Cys	Leu	Ala	Leu	
1	_			5					10					15		
	Glv	Phe	Ala	Arg	Ala	Ala	Asp	Ala	Ala	Asp	Pro	Ala	Leu	Val	Lys	
110	013	1110	20					25		-			30			
A	C1	C1		Leu	A 1 a	Th r	Λla		Dro	Val	Pro	Met			Lvs	
Arg	ыу			Leu	Ala	1 11 1			110	141	110	45		0.,	2,0	
		35					40		_	A				C	Mot	
Ile	Tyr	Thr	Ser	Așn	He			Asp	Pro	ASP			ASP	Cys	Met	
	50					55					60					
Ala	Cys	His	Thr	Val	Lys	Gly	Gly	Lys	Pro	Tyr	Ala	Gly	Gly	Leu	Gly	
65					70					75					80	
Gly	He	Clv	Lve	Trp	Thr	Phe	Glu	Asp	Phe	Glu	Arg	Ala	Val	Arg	His	
GIY	110	UI y	шуо	85		1 0	0.0	,	90)				95		
0.1	77 1	0	. Y				Aon	LAN			. Ala	Met	Pro			
Gly	vaı	Ser		Asn	GIY	ASP	AS II			110	Ala	inc t	110		, 41	
			100					105			4.1					
Ser	Tyr	Ala	l Lys	lle	Lys	Asp	Asp) Asp	Val	Arg	g Ala	Leu	і Туг	Ala	Tyr	
		115	5				120)				125	j			
Phe	Met	His	Gly	, Val	Glu	Pro	Val	Lys	Gli	n Ala	ı Pro	Pro	Lys	s Asi	ı Glu	
2 0	130					135					140					
ĭ1.			ים ו	יום ד	, Ç _D †			r Trr	Pro	ı Lei			e Trr	Ası	n Trp	
		, vic	LEC	теп						155		`			160	
145			-		150		m	. 01	. D				. C1.			
Leu	Phe	e Lei	ı Ly:			rro	Гу1	GII			s PTC	se!	GII		r Ala	
				165					170					17		
Glu	Trp	Ası	n Ar	g Gly	, Ala	ı Tyı	r Lei	u Val	Gl	n Gly	y Let	ı Ala	a His	s Cy	s Ser	
			18					18					190			
			_													

Thr	Cys	His 195	Thr	Pro	Arg	Gly	Ile 200	Ala	Met	Gln	Glu	Lys 205	Ser	Leu	Asp
Glu	Thr 210	Gly	Gly	Ser	Phe	Leu 215	Ala	Gly	Ser	Val	Leu 220	Ala	Gly	Trp	Asp
Gly 225	Tyr	Asn	Ile	Thr	Ser 230	Asp	Pro	Asn	Ala	Gly 235	Ile	Gly	Ser	Trp	Thr 240
Gln	Gln	Gln	Leu	Val 245	Gln	Tyr	Leu	Arg	Thr 250	Gly	Ser	Val	Pro	Gly 255	Val
Ala	Gln	Ala	Ala 260	Gly	Pro	Met	Ala	Glu 265	Ala	Val	Glu	His	Ser 270	Phe	Ser
Lys	Met	Thr 275	Glu	Ala	Asp	Ile	Gly 280	Ala	Ile	Ala	Thr	Tyr 285	Val	Arg	Thr
Val	Pro 290		Val	Ala	Asp	Ser 295	Asn	Ala	Lys	Gln	Pro 300	Arg	Ser	Ser	Trp
Gly 305	Lys	Pro	Ala	Glu	Asp 310	Gly	Leu	Lys	Leu	Arg 315	Gly	Val	Ala	Leu	Ala 320
				325					330					Ala 335	
			340					345					350		
		355					360					365		Leu	
	370					375					380			Asp	
385					390					395				Ala	400
				405					410		Pro	Ala	Ala	Lys 415	
Thr	Glu	Gln	420		Ala	Lys	Leu	Arg 425							

<210> 17

<211> 5

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: heme binding motif

<220>

<221> UNSURE

<222> (2,3)

<223> Xaa=unknown

〈400 〉	17	
Cys Xa	a Xaa Cys His	
1	5	
<210>	18	
(211)		
<212>	DNA	
<213>	Artificial Sequence	
<220>		
<223>	Description of Artificial Sequence: primer	
<400>	18	
catgco	catgg cacacaacga caacact	27
<210>	19	
<211>		
<212>		
<213>	Artificial Sequence	
<220>		
	Description of Artificial Sequence: primer	
<400>	19	
	gcttg ggtcagactt ccttcttcag c	31



INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP03/05375

A. CLASS	IFICATION OF SUBJECT MATTER C1 ⁷ C12N15/09, 9/04, 1/15, 1/19	9, 1/21, 5/00				
According to	o International Patent Classification (IPC) or to both nat	ional classification and IPC				
B. FIELDS	SEARCHED					
	ocumentation searched (classification system followed b C1 C12N15/09, 9/04, 1/15, 1/1					
	ion searched other than minimum documentation to the					
Swis GenB	ata base consulted during the international search (name sProt/PIR/GeneSeq ank/EMBL/DDBJ/GeneSeq IS/WPI (DIALOG)	e of data base and, where practicable, sear	ch terms used)			
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		· · · · · ·			
Category*	Citation of document, with indication, where app	•	Relevant to claim No.			
х	SODE, K. et al., A novel ther dehydrogenase varying tempera by altering its quaternary st Enzyme Microb.Technol., 1996, 85	ture properties	1-11			
P,X	WO 02/36779 A1 (Koji SODE), 10 May, 2002 (10.05.02), Full text (Family: none)		1-11			
A	YAMAZAKI, T. et al., Subunit thermostable glucose dehydrog different temperature propert its quaternary structure Appl 1999, 77-79, pages 325 to 335	enase showing toBiochem.Biotechnol.,	1-11			
× Furth	her documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.				
"A" docum considu" earlier date "L" docum cited t specia "O" docum means "P" docum than the	"A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance earlier document but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed					
25 3	Date of the actual completion of the international search 25 June, 2003 (25.06.03) Date of mailing of the international search report 15 July, 2003 (15.07.03)					
	mailing address of the ISA/ anese Patent Office	Authorized officer ,				
Facsimile N	۷٥.	Telephone No.				



INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP03/05375

C (Conunua	tion). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	YAMAZAKI, T. et al., Increased thermal stability of glucose dehydrogenase by cross-linking chemical modification Biotechnol.lett., 1999, 21(3), pages 199 to 202	1-11
P,A		1-11





国際出願番号 PCT/JP03/05375

	属する分野の分類(国際特許分類(I PC)) N15/09, 9/04, 1/15, 1/19, 1/21, 5/00				
調査を行った最	テった分野				
最小限資料以外	トの資料で調査を行った分野に含まれるもの				
SwissProt/	用した電子データベース(データベースの名称、 PIR/GeneSeq BL/DDBJ/GeneSeq ((DIALOG)	調査に使用した用語)			
	ると認められる文献		BB W 2		
引用文献の カテゴリー*	 引用文献名 及び一部の箇所が関連すると	きは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号		
PX	SODE K. et al., A novel thermostable varying temperature properties by structures Enzyme Microb. Technol., 1996, 19(2) WO 02/36779 A1(早出広司)2002.05.1	altering its quaternary	1-11		
区 C 欄の続	きにも文献が列挙されている。	□ パテントファミリーに関する別	川紙を参照。		
「A」特に関いている。「E」以優の際後先若は同じのいる。「C」に対している。」に対している。「C」に対している。」に対している。「C」に対している。」に対している。「C」に対している。」に対している。「C」に対している。」に対している。」に対している。「C」に対している。」には、これには、これには、これには、これには、これには、これには、これには、これ	のカテゴリー 連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す ・ 願日前の出願または特許であるが、国際出願日 公表されたもの 主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 くは他の特別な理由を確立するために引用する 理由を付す) よる開示、使用、展示等に冒及する文献 願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願	の日の後に公表された文献 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論の理解のために引用するもの 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明の新規性又は進歩性がないと考えられるもの 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以上の文献との、当業者にとって自明である組合せによって進歩性がないと考えられるもの 「&」同一パテントファミリー文献			
国際調査を完	25.06.03	国際調査報告の発送日 15.07.	03		
日本	の名称及びあて先 国特許庁(ISA/JP) 郵便番号100-8915 都千代田区霞が関三丁目4番3号	特許庁審査官(権限のある職員) 本間 夏子 電話番号 03-3581-1101	内線 3448		



国際調査報告

国際出願番号 PCT/JP03/05375

C(続き).	関連すると認められる文献	間かれたマ
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
A	YAMAZAKI T. et al., Subunit analyses of a novel thermostable glucose dehydrogenase showing different temperature properties according to its quaternary structure Appl. Biochem. Biotechnol., 1999, 77-79, p. 325-335	1-11
A .	YAMAZAKI T. et al., Increased thermal stability of glucose dehydrogenase by cross-linking chemical modification Biotechnol. lett., 1999, 21(3), p. 199-202	1-11
PA .	INOSE K. et al., Cloning and expression of the gene encoding catalytic subunit of thermostable glucose dehydrogenase from Burkholderia cepacia in Escherichia coli Biochim. Biophys. Acta., 2003 Feb, 1645(2), p. 133-8	1-11